Нидекс 74088

ное дело», то

э., на три ме-» содержатся сой ССР. Ин-

-онивож внива

е). Деякі особатури).

эзболевая ише-

хирургического ердца.

(авинсон (Киев). больных прокций.

ұская (Киев). К гг. в историкоJournals W1 VR 181

Wachebnoe Delo UCSF LIBRARY Received on: 06-19-91

2.91

BEST AVAILABLE COPY

киев «здоровья»

BEST AVAILABLE COPY

USE OF ULTRASOUND AMPLITUDE HISTOGRAPHY IN THE DIAGNOSIS OF CHRONIC PANCREATITIS

L. I. Geller, V. N. Maneshin, M. M. Pashko (Khabarovsk)

SUMMARY

Ultrasound amplitude histography was used to evaluate structural disorders of the pancreas in patients with chronic pancreatitis. The amplitude histogram peak proved to be higher in chronic pancreatitis that in healthy subjects.

The method enables to differentiate patients according to the severity of the disease characterized by the level of pancreatic enzymesecretory insufficiency.

Поступила 20.07.89

УДК 612.017.11:616-003.725:616.379-008.64

В. С. ШІЛЯХОВЕНКО, М. А. ГУЗОВ, С. Э. МИЛЕНКО, Э. В. МИХАЙЛОВСКАЯ, А. К. КАЛИНОВСКИЙ, А. А. ХОДАК, К. П. ЗАК

ЕСТЕСТВЕННЫЕ КЛЕТКИ-КИЛЛЕРЫ РАЗЛИЧНОГО иммунологического фенотипа (CD16+, CD56+ и CD57+) В КРОВИ БОЛЬНЫХ ИНСУЛИНОЗАВИСИМЫМ САХАРНЫМ ДИАБЕТОМ

Лаборатория гормональной регуляции кроветворения (зав.— проф. К. П. Зак) Киевского НИИ эндокринологии и обмена веществ

Нами ранее [2, 1], а также работами других авторов [3, 5, 7] было показано, что у большинства больных инсулинозависимым сахарным диабетом (ИЗСД) наблюдается угнетение активности системы естественных клеток-киллеров (ЕКК), которая во многом определяет неспецифическую резистентность организма, обеспечивает «первую линию защиты» против развития злокачественных опухолей и различных инфекций, а также участвует в регуляции кроветворения и иммунитета.

Оценка состояния системы ЕКК основана на определении их цитотоксической активности по отношению к различным клеткам-мишеням и на непосредственном подсчете количества ЕКК в исследуемых образцах. Наиболее точным способом определения количества ЕКК является метод проточной цитометрии с использованием моноклональных антител (MAT) к таким мембранным антигенам, как CD16, CD56 и CD57.

Метод проточной цитометрии для исследования состояния неспецифического иммунитета у больных ИЗСД в нашей стране почти не применялся. За рубежом этому вопросу посвящены отдельные работы, в которых использовали одно или не более двух указанных МАТ. Так, показано [7], что в крови больных ИЗСД по сравнению со здоровыми содержится более низкое количество СD57+-клеток, другие авторы [3, 5, 10] обнаружили сниженное содержание СD16+-клеток. Нами [2] с помощью этого метода впервые установлено, что в крови первичных больных ИЗСД содержится также низкое количество СD56+-клеток-Вместе с тем появились данные [4, 9], свидетельствующие о том, что различные МАТ выявляют не совсем фенотипически идентичные субклассы ЕКК, которые обладают неодинаковой цитотоксичностью и, возможно, другими функциями.

Нами сделана попытка при помощи метода проточной цитометрии изучить ЕКК различного иммунологического фенотипа (CD16+, CD56+ и CD57+) у первичных больных ИЗСД. Исследована кровь 20 впервые выявленных больных ИЗСД, не получавших инсулина или каких-либо других сахароснижающих средств, в возрасте 14-36 лет, а также 24 первичных донора в возрасте 18-40 лет, составивших контрольную группу.

У всех обследованных на основании подсчета общего количества лейкоцитов и лейкоцитарной формулы определяли абсолютное содержание лимфоц мононуклеары плотности фикция), использу нием эмбрион: 1) a Leu 7 K классов ЕКК выявляющих «Becton—Dicki США) к CD5 гранулосодерж века с ЕКК а для визуализа против иммун зотиоцианатом Использованис ной обработь счет и анали: FACS tar «Coulter», CII субпопуляций ток и получа этих данных вычисляли аб пуляций.

Исследов ние CD16+-, больных ИЗС более значит фоцитов, нес ± 0.020 клето ·109/л у донс для всех бол держание CI ±0,038 клет здоровых, Р наблюдалось CD56+- и CI гого паралле любым двум

При ана сравнению с ства лимфог числа ярко с По имеющим дают наибол активностью

Получен исследовани ных ИЗСД нии статист таких больн верхностным указывают ! сирующие (ЕКК однова ледний мар более высог литическая применения ви CD56+-к.

AGNOSIS OF

disorders of the peak proved to

severity of the inciency.

Поступила 20.07.89

ХАЙЛОВСКАЯ,

1**НОГО** - И CD57+). АХАРНЫМ

·. Қ. П. Зак)

[3, 5, 7] было ым сахарным сстемы естестеделяет несперервую линию различных ини иммунитеталении их цитоткам-мишеням следуемых образ ЕКК являрноклональных СD16, CD56

ояния неспеципочти не приные работы, в ных МАТ. Так, со здоровыми гне авторы [3, гок. Нами [2] ови первичных СD56+-клетокщие о том, что дентичные субчностью и, воз-

ной цитометрии (CD16+, CD56+) овь 20 впервые или каких-либо тет, а также 24 к контрольную

его количества солютное содер-

жание лимфоцитов. Из венозной гепаринизированной крови выделяли мононуклеары дифференциальным центрифугированием в градиенте плотности фиколл-пака (разделяющая смесь фирмы «Pharmacia», Швеция), используя среду RPM1-1640 (фирма «Serva», ФРГ), с добавлением эмбриональной телячьей сыворотки. В работе применяли МАТ: 1) а Leu 7 к CD57 антигену, являющемуся маркером одного из субклассов ЕКК и некоторой части Т-лимфоцитов; 2) а Leu 11 (CD16), выявляющих Fc рецептор для IgG, т. е. около 90% ЕКК (фирма «Becton—Dickinson»); 3) а NKH-1 (фирма «Coulter Immunology», США) к CD56 антигену, который экспрессирован на всех больших гранулосодержащих лимфоцитах (БГЛ) периферической крови человека с ЕКК активностью [6]. В случае использования МАТ а NKH-1 для визуализации метки клетки обрабатывали козьими антителами против иммуноглобулинов мыши, конъюгированными с флюоресцеини-«Coulter Immunology», зотиоцианатом — ФИТЦ (фирма Использование МАТ а Leu 7 и а Leu 11 не требует этой дополнительной обработки, так как они непосредственно связаны с ФИТЦ. Подсчет и анализ клеток проводили на проточных цитофлюориметрах (фирма «Becton—Dickinson», США) и EPICS-С (фирма FACS tar «Coulter», США). При определении содержания лимфоцитов различных субпопуляций в каждом образце анализировали по 10 000-25 000 клеток и получали соответствующие гистограммы (рис.). На основании этих данных и результатов подсчета количества лимфоцитов в мазках вычисляли абсолютное содержание в крови клеток каждой из субпо-

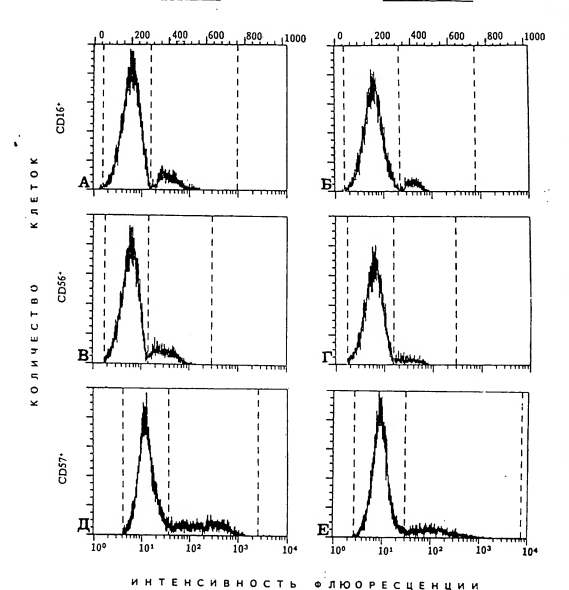
Исследования показали, что абсолютное и относительное содержание CD16+-, CD56+- и CD57+-клеток в крови первичных нелеченных больных ИЗСД статистически достоверно ниже, чем у здоровых. Наиболее значительное снижение отмечено при анализе содержания лимфоцитов, несущих CD16 и CD56 антигены $(0,057\pm0,018$ и $0,084\pm0,020$ клеток $10^9/л$ у больных; $0,220\pm0,054$ и $0,259\pm0,029$ клеток $10^9/л$ у доноров; P<0,05 и P<0,001 соответственно). Практически для всех больных характерен низкий уровень в крови этих клеток. Содержание CD57+-лимфоцитов изменялось в меньшей степени $(0,199\pm0,038$ клеток $10^9/л$ у больных против $0,374\pm0,057$ клеток $10^9/л$ у здоровых, P<0,02). Следует отметить, что лишь у некоторых больных наблюдалось одновременное уменьшение в крови количества CD16+-, CD56+- и CD57+-клеток. В большинстве случаев не установлено строгого параллелизма при любом варианте сравнения по всем трем или по

любым двум показателям.

При анализе гистограмм видно, что у больных ИЗСД (рис.) по сравнению со здоровыми наблюдалось не только уменьшение количества лимфоцитов изучаемых субпопуляций, но и снижение среди них числа ярко светящихся клеток, расположенных вправо от осевой линии. По имеющимся данным [4], эти ярко флюоресцирующие клетки обладают наибольшей плотностью антигена и выраженной цитолитической

активностью.

Полученные данные подтверждают результаты наших предыдущих исследований [1, 2], согласно которым у нелеченных первичных больных ИЗСД выявлено ослабление системы ЕКК. В настоящем сообщении статистически достоверное уменьшение количества ЕКК в крови таких больных обнаружено при использовании МАТ ко всем трем поверхностным антигенам ЕКК. Вместе с тем полученные результаты указывают на то, что наиболее значительно изменяются ЕКК, экспрессирующие СD56 антиген. Согласно последним данным [9], более 90% ЕКК одновременно коэкспрессируют СD16 и CD56 антигены, но последний маркер характерен для субпопуляции БГЛ, обладающей наиболее высокой активностью ЕКК. Показано, что очень высокая цитолитическая активность ЕКК клеткам-мишеням, возникающая после применения интерлейкина-2, в основном обусловлена появлением в крови CD56+-клеток. При длительном воздействии интерлейкина-2 на ЕКК



Гистограммы распределения CD16+-(A, Б), CD56+-(B, Г) и CD57+-клеток (Д, Е) у донора

in vitro и in vivo одновременно со значительным увеличением активности ЕКК количество CD16+-клеток существенно не изменяется или даже снижается. Количество клеток с высокой плотностью CD56 антигена при этом резко увеличивается.

Отсутствие строгого параллелизма в изменениях количества различных субпопуляций ЕКК объясняется, вероятнее всего, тем, что у больных нарушения созревания и дифференцировки ЕКК могут быть неодинаковыми вследствие разных причин развития сахарного диабета (генетический дефект, аутоиммунный процесс, предшествующие вирусные заболевания и др.). В то же время показано [6], что в процессе созревания ЕКК исследуемые поверхностные антигены могут изменяться.

Таким образом, для первичных нелеченных больных ИЗСД характерно низкое содержание в крови ЕКК, экспрессирующих CD16, CD57 и особенно CD56 антигены. Степень уменьшения количества клеток исследуемых субпопуляций ЕКК в крови больных неодинакова. Это, по-видимому, опосредовано различиями в процессах созревания, дифференцировки данных клеток и поступления их в циркуляцию, что в свою очередь, возможно, отражает многообразие причин, приведших к развитию болезни.

1. Содержание и ственных клет 🤇 П. Зак, Б. 1 1987.- T. 33, No

2. Цитофлуориметр моноклональным зов, В. С. Шля C. 36—38. 3. Bizzarro A., Di

mellito insulino

4. Ellis T. M., Pyl ted human Lyn cytotoxicity ass: Orlean.- 1988.-

5. Hussain M. J., of natural kille determined. // D

6. Merle-Bezal H., large granular vitro treatment P. 1296-1303.

7. Negishi K., Wc activities in hi N. 3.— P. 345-

8. Rumpold H., S antibodies agai Leukocyte Typi:

9. Well-Hillman (induced by in increased expre antigen. // Can

10. Wilson R. G., . dent diabetes 1

> NATURAL KI (CD16+, (

> > V. S. Shlia

The method a Leu 11 (CD16) populations of nat diabetes mellitus a

Patients with persons a lower particular, CD56.

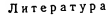
The degree pulations is indiv leading to develor

УДК 612.017:616.155.:

СОСТОЯ ГЕМ(

Лаборатория ци

Для оцен роко применя Т-лимфоцитог повышать вн ление экспре ров/киллеров



1. Содержание и ультраструктура больших гранулосодержащих лимфоцитов (естественных клеток-киллеров) в крови больных сахарным диабетом I типа / К. П. Зак, Б. М. Хоменко, В. В. Афанасьева и др. // Пробл. эндокринологии.— 1987.— T. 33, № 4.— C. 3—5.

2. Цитофлуориметрический анализ субпопуляций лимфоцитов крови, выявляемых моноклональными антителами, у больных сахарным диабетом I типа / М. А. Гру-308, В. С. Шляховенко, Е. А. Сакало и др. // Там же.— 1989.— Т. 35, № 3.—

3. Bizzarro A., Di Maetiro G., De Bellis A. et al. Cellule natural killer nel diabete mellito insulino dipendente // Med. Oggi.— 1987.— Vo. 7, N 3.— P. 247—252.
4. Ellis T. M., Pybicki M. K., Fischer R. G. Functional heterogenity of in vivo generated human Lymphokine-Activated Killer (LAK) cells assesed using single cell cytotoxicity assays. // 79th ann. meet. Amer. ass. cancer res. Proceedings. New Orlean.— 1988.— Vol. 29.— P. 397.
5. Hussain M. I. Alniagi I. Millward B. A. et al. Evidence that the reduced number

Orlean.— 1900.— Vol. 29.— P. 391.
Hussain M. I., Alviggi L., Millward B. A. et al. Evidence that the reduced number of natural killer cells in Type I (insulin-dependent) diabetes may be genetically determined. // Diabetologia.— 1987.— Vol. 30, N 12.— P. 907.—911.
Merle-Bezal H., Boucheix C., Karray S. et al. A chronic lymphocyte leukemia with large granular lymphocytes. Phenotype and functions of leukemia cells under in vitro treatment by differentiations inducers // Cancer.— 1987.— Vol. 59, N 7.— P. 1906.—1303

7. Negishi K., Waldeck N., Chandy G. et al. Natural killer cell and islet killer cell

Negisni K., Waideck N., Chandy G. et al. Natural killer cell and islet killer cell activities in human Type I diabetes // Exp. clin. Endocrinol.—1987.—Vol. 89.— N 3.—P. 345—353.
 Rumpold H., Stückler G., Fellinger A. et al. Reactivity patterns of monoclonal antibodies against myeloid-associated antigens with human natural killer cells. // Leukocyte Typing II.—1986.—Vol. 3.—P. 145—156.
 Well-Hillman G., Fisch P., Prieve A. F. et al. Lymphokine-activated killer activity induced by in vivo Interleukin 2 therapy: predominant role for lymphocytes with

9. Weil-Hillman O., Fisch P., Prieve A. F. et al. Lymphokine-activated kiner activity induced by in vivo Interleukin 2 therapy: predominant role for lymphocytes with increased expression of CD2 and Leu 19 antigens but negative expression of CD16 antigen. // Cancer. Res.—1989.—Vol. 49.—P. 3680—3688.

10. Wilson R. G., Anderson I., Stenton B. K. et al. Natural killer cells in insulin dependent diabetes mellitus. // Brit. Med. J.—1986.—Vol. 293, N 6541.—P. 244—249.

NATURAL KILLER-CELLS OF DIFFERENT IMMUNOLOGICAL PHENOTYPE (CD16+, CD56+ AND CD57+) IN THE BLOOD OF PATIENTS WITH INSULIN-DEPENDENT DIABETES MELLITUS

V. S. Shliakhovenko, M. A. Gruzov, S. E. Milenko, E. V. Mikhailovskaya, A. K. Kalinovsky, A. A. Khodak, K. P. Zak (Kiev)

SUMMARY

The method of flow cytometry employing monoclonar antibodies a Leu 7 (CD57), a Leu 11 (CD16) and a NKH-1 (CD56) was used to examine to content of different subpopulations of natural killer-cells in the blood of primary patients with insulin-dependent diabetes mellitus and in healthy subjects.

Patients with insulin-dependent diabetes mellitus showed as compared with healthy persons a lower content of natural killer-cells carrying all the examined markers, in

particular, CD56. The degree of reduction of the number of natural killer-cells of different subpopulations is individual for each patient that, possibly, reflects the diversity of causes leading to development of the disease. Поступила 02.07.90

ичением активізменяется или стью СD56 ан-

(Д, Е) у донора

103

104

.1000

оличества разго, тем, что у (К могут быть арного диабета вующие вирусчто в процессе и могут изме-

ных ИЗСД хагрующих CD16, количества клех неодинакова. зах созревания, иркуляцию, что чин, приведших УДК 612.017:616.155.372-006.446-085.28

Α. С. ЗВЕРКОВА, Г. Г. БРАТУСЬ

СОСТОЯНИЕ Т-СИСТЕМЫ ИММУНИТЕТА У БОЛЬНЫХ ГЕМОБЛАСТОЗАМИ ПРИ ПОЛИХИМИОТЕРАПИИ

Лаборатория цитоэнзимодиагностики (руководитель — д-р мед. наук А. С. Зверкова) . Киевского НИИ гематологии и переливания крови

Для оценки Т-системы иммунитета в норме и при патологии широко применяется теофиллиновый метод определения субпопуляций Т-лимфоцитов [8]. В основе его лежит способность теофиллина (ТФ) повышать внутриклеточный уровень цАМФ [7], что вызывает ослабление экспрессии Е-рецепторов на поверхности Ту-клеток (супрессоров/киллеров) и не отражается на Е-рецепторном представительстве